(51) -

©

•

Als Erfinder benannt





BUNDES



Deutsche Kl.: 30 h, 13/10

Köddermann geb. Gros, Else, Dipl.-Chem., 7333 Ebersbach; Scheller, Ulrich, 7312 Ötlingen

Int. Cl.:

(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	Offenlegu	ngsschrift Aktenzeichen: Anmeldetag: Offenlegungstag	2 134 862 P 21 34 862.9 13. Juli 1971 : 25. Januar 1973
	Ausstellungspriorität:	_	
39 39 30	Unionspriorität Datum: Land: Aktenzeichen:	_ _ _	
9	Bezeichnung:	Mund- und Zahnpflegemitte Zahnfleischbluten und entz	el für hypersensible Zähnc, gegen indliche Zustände im Mundmilieu
6) 60	Zusatz zu: Ausscheidung aus:		
10	Anmelder: Vertreter gem. § 16 PatG.	Dr. Scheller DuroDont, 733	oz Eisungen

@

DR.-ING. VON KREISLER DR.-ING. SCHONWALD DR.-ING. TH. MEYER DR. FUES DIPL.-CHEM. ALEK VON KREISLER DIPL.-CHEM. CAROLA KELLER DR.-ING. KLOPSCH DIPL.-ING. SELTING

Köln, den 12. Juli 1971 Fu/wy

Firma Dr. Scheller DuroDont, 7332 Eislingen

Mund- und Zahnpflegemittel für hypersensible Zähne, gegen Zahnfleischbluten und entzündliche Zustäme im Mundmilieu.

Die Erfindung betrifft Mund- und Zahnpflegemittel, und zwar in Form aller für die Mundpflege geeigneten Präparate, wie Zahnpasten, Mundwässer, Mundbad-Konzentrate, Gurgelmittel, Kaugummi, Kautabletten bzw. Lutschpastillen zur Zahn- und Mundpflege, sowie Zahnfleischsalben. Diese Mittel der Erfindung enthalten äußerst feinteiligen Hydroxylapatit zur Remineralisierung der Zahnhart-Substanz und/oder ein oral verträgliches schleimhaut-aufziehendes Desinfektionsmittel und vorzugsweise außerdem eine spezielle anorganische Salzkombination sowie ein Lokalanäthetikum.

5

10

15

Es ist bekannt, daß ein großer Teil der zahntragenden Bevölkerung, Zahnmediziner schätzen ihn auf 20 bis 25 %, unter Hypersensibilität oder Hyperästhesie der Zähne leiden, also Schmerzen bei Einwirkung von mechanischen, chemischen und thermischen Reizen erleiden, ohne daß sichtbare Zahnerkrankungen, z.B. Karies-Schäden, erkennbar wären, die der Behandlung des Zahnarztes bedürften.

Uber diesen Personenkreis hinaus sind zahlreiche Menschen ständig von Zahnfleischbluten befallen, einer Folge von entzündetem Zahnfleisch, Sekretabsonderungen aus Zahnfleischtaschen und Zahnbett-Erkrankungen, die im fortgeschritten n Stadium zur Lockerung bzw. Ausfall der 209884/1308

der Zähne und zum Verlust des Zahnbettes führen.

Anaerobe, mundgerucherzeugende Fäulnisbakterien vermehren sich im Schutz des entzündeten und sekretabscheidenden Gewebes unkontrolliert stark, so daß es in diesem gestörten Mundbiotop außerdem leicht zu Mundschleimhaut-Entzündungen bis zur Irritation des Rachenraumes kommt.

Da die Behebung der vorerwähnten Schäden an Zähnen und Mundmilieu durch den Zahnarzt außerordentlich aufwendig und praxis-belastend ist, war es eine Aufgabe der Erfindung, dem Patienten im Rahmen seiner ohnehin notwendigen Zahnpflege die Möglichkeit einer wirksamen Dauerselbstbehandlung zu bieten.

Die Hypersensibilität an Zähnen entsteht bevorzugt an den Zahnhälsen, wenn durch Zurückweichen des Zahnfleisches, zwischen Zahnschmelzgrenze und Zahnfleischsaum, weiches Dentin freiliegt. Auch durch die Einwirkung von Milchsäure-bildenden Lactobazillen oder die mechanische Beschädigung durch Zahnschienen (bereits bei Kindern) bzw. Prothesenklammern während des Kauvorganges kann der schützende Zahnschmelz verletzt werden, so daß die freiliegenden Dentin-Kanälchen jeden mechanischen, chemischen oder thermischen Reiz als Schmerzempfindung an die Zahnpulpa weiterleiten.

Erfindungsgemäß gelingt es in einer Ausführungsform, durch Aufbringung einer dem Zahnschmelz und dem Dentin chemisch möglichst ähnlichen anorganischen Remineralisierungsschicht die Dentin-Kanälchen sicher zu versiegeln, so daß eine Weiterleitung des Schmerzreflexes an die Pulpa verhindert wird.

Es ist bekannt, daß wiederholte Behandlungen mit anorganischen Salzen, insbesondere Natriumhydrogencarbonat, Natriumchlorid oder Strontiumchlorid, in hoher Konzentra-

tion und in Gegenwart von Glyzerin, eine Desensibilisierung der empfindlichen Zahnpartien auslöst, die jedoch nach relativ kurzer Zeit, nach Abbruch dieser Therapie reversibel ist, der Patient wird erneut schmerzempfindlich.

Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die vorübergehende Desensibilisierung durch eine langanhaltende Remineralisierung zu ersetzen.

Es wurde gefunden, daß ein dem Zahnschmelz bzw. dem Dentin chemisch analoges Erdalkaliphosphat, nämlich Hydroxylapatit mit der chemischen Formel:

 $Ca_5 (PO_4)_3$ OH oder 3 $Ca_3 (PO_4)_2 \cdot Ca (OH)_2$ bzw. der Zusammensetzung:

 $P_2O_5:40-41.\%$

Ca Ó: 52 - 54 %

in feinteiliger Form zur Einlagerung in die Dentin-Kanälchen geeignet ist. Vorzugsweise ist die mittlere Teilchengröße des Hydroxylapatits kleiner als 10 u, insbesondere liegt sie im Bereich von etwa 6 - 8 u. Bevorzugt liegt diese Teilchengröße bei wenigstens 50 Gew.-%, insbesondere bei wenigsten 75 Gew.-% des Hydroxylapatits vor. Sein Schüttgewicht beträgt vorzugsweise weniger als 180 g/l und liegt z.B. im Bereich von etwa 150 g/l.

Wird dieser feinteilige Hydroxylapatit über längere Zeit bzw. wiederholt mit den empfindlichen Zähnen in Kontakt gebracht, z.B. also während des Zähneputzens bzw. während des Kauens von Kautabletten oder Kaugummi, so diffundiert dieser, infolge seiner ganz geringen Hydrolyse-Löslichkeit in Wasser bzw. Speichel in die offenliegenden Dentin-Kanälchen und lagert sich dort in den durch die organische Matrix vorhandenen mikrofeinen Leerstellen im

gewachsenen Hydroxylapatit-Gerüst ein. Unter Abschließung der Dentin-Kanälchen gegen das Mundmilieu tritt nachhaltige Schmerzbefreiung ein.

Erstaunlicherweise hat es sich gezeigt, daß gerade dieser feinstteilige Hydroxylapatit zu einem raschen und nachhaltigen Verschluß der Dentin-Kanälchen und damit zu einer nachhaltigen Schmerzlinderung führt. Andere feinstteilige Materialien selbst sehr ähnlicher chemischer Natur, z.B. hydroxylgruppenfreies Calciumkarbonat, geben keine vergleichbare Wirkung bei der schmerzstillenden Remineralisierung des Zahngerüsts. In der Auswahl des Hydroxylapatits liegt somit ein wesentliches Element der Erfindung.

Die bevorzugte Einsatzmenge dieses feinteiligen Hydroxylapatits beträgt für Zahnpasten-Rezepturen 5 - 40 %,
vorzugsweise 8 - 20 %, für Kautabletten 60 - 90 %, vorzugsweise 70- 80 %, für Kaugummi 5 - 30 %, vorzugsweise
10 - 20 %, für Zahnpulver 30 - 60 %, vorzugsweise 30 - 45%,
für Zahnsalben zur Applikation entlang des Zahnfleischsaums 10 - 30 %, vorzugsweise 12 - 18 %, jeweils auf die
Gesamtmasse bezogen. Alle Prozentangaben sind dabei
Gewichtsprozent, und zwar sowohl hier als auch bei den
folgenden Angaben.

Da die Patentien mit Hyperästhesie bereits bei geringster Berührung Schmerzen empfinden, also auch schon beim Verteilen von Zahncreme, beim Spülen mit Mundspülmitteln, oder während des Kauvorganges, können die Mundpflegemittel der Erfindung mit einem Oberflächenanästhetikum, z.B. dem seit langem bekannten Benzocain, p-Aminobenzoesäureäthylester, z.B. in einer Konzentration von 0,05 - 5 % vorzugsweise 0,1 - 0,5 % versetzt sein. Aufgrund seiner Schwerlöslichkeit in Wasser bleibt die Wirkungvon Benzocain lokal auf die Oberfläche der Schleimhäute beschränkt. Seine gleichmäßige und schnelle Verteilung wird durch Lösen

der trockenen Substanz in einer geringen Meng Alkohol (1 - 10 % auf die Gesamtmasse bezogen) und der Netzwirkung bevorzugt gleichzeitig anwe-sender physiologisch unbedenklicher Tenside erreicht.

Alle Mundpflegemittel der Erfindung enthalten weiterhin vorzugsweise eine anorganische Salzkombination mit osmotischer Wirkung auf Zahnfleisch und Mundschleimhaut. Diese Salzkombination besteht insbesondere aus einem Gemisch von Natriumhydrogencarbonat, Natriumchlorid, Kaliumsulfat und Magnesiumcarbonat bzw. Magnesiumchlorid. Das Salzgemisch liegt zweckmäßig in Mengen von 2-35 % der fertigen Mundpflegemittel vor, wobei der Anteil von Natriumhydrogencarbonat jeweils 60 - 80 % aller vorgenannten Salze ausmacht.

Eine solche Salzkombination übt auf entzündetes Zahnfleisch und Schleimhäute einen starken osmotischen Sog aus. Das entzündete Zahnfleisch wird gründlich entwässert und gestrafft, insbesondere durch den hohen Anteil von Natriumhydrogencarbonat werden zähe Zahnbeläge und Sekretentleerungen aus Zahnfleischtaschen von ihren Unterlagen abgehoben und leicht entfernt.

Die von nekrotischen Zellschichten und überschüssigem Gewebswasser befreiten Schleimhäute werden wieder voll durchblutet und können abheilen. Zahnfleischbluten, das äußere Zeichen des bei Flüssigkeitsansammlung vergrößerten Gewebsdruckes, hört bei Gewebsentlastung automatisch auf, das Zahnfleisch gewinnt seine gesunde, hellrosa Farbe zurück.

In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung wird bei der Herstellung von Mundwässern, Mundspül- bzw. Mundbad-Konzentraten und Gurgelmitteln nach der Erfindung der Schwerpunkt der Wirkung auf die Wiederherstellung einer gesunden Mundflora, Befreiung von jeglichem MundZahnoberflächen gelegt. Hier wird vorzugsweise anstelle des bisher geschilderten Hydroxylapatits ein schleimhautaufziehendes Desinfektionsmittel eingesetzt. Diesen Spül- und Gurgelmitteln nach der Erfindung wird die beschriebene anorganische Salzkombination in gelöster Form und zweckmäßig daneben das beschriebene Lokalanästhetikum eingearbeitet. Diese Rezepturen enthalten in der Regel einen physiologisch verträglichen Alkohol (Aethanol, n-Propanol oder Isopropanol, einzeln oder in beliebiger Mischung), vorzugsweise in einer Menge von 5 - 50 %, insbesondere 15 - 30 %, sowie gegebenenfalls Glyzerin, zweckmäßig in Mengen von 2 - 20 %, vorzugsweise 5-12 %.

Als schleimhautaufziehendes Desinfektionsmittel und damit zur schnellen Verminderung der mundgerucherzeugenden Fäulnisbakterien wird 1,3-Bis-(ß-äthylhexyl)-5-methyl-5-amino-hexahydropyrimidin bevorzugt, das auch unter dem Handelsnamen "Hexetidine" bekannt ist. Zweckmäßig beträgt seine Menge 0,01 - 0,5 %, vorzugsweise 0,05 - 0,1 %. Grundsätzlich kann das Desinfektionsmittel allen Rezepturen nach der Erfindung einverleibt werden.

Ebenso kann zur schnellen Regenerierung der abheilenden Schleimhäute und des Zahnfleisches Allantoin in einer Menge von 0,01 - 0,5 %, vorzugsweise 0,05 - 0,1 %, zugefügt werden.

Die Mittel der Erfindung können im übrigen alle üblichen Zusatzstoffe enthalten. Zahnpasten bzw. Zahnpulver können also bekannte Putz- und Reinigungskörper, Aromastoffe, Schäumer und Stoffe mit aufhellender Wirkung aufweisen. Ein milder Polierkörper ist z.B. kolloidale Kieselsäure vorzugsweise mit einer mittleren Teilchengröße im Bereich von 10 mu. Schleimhaut verträgliche Schäumer können z.P in Mengen von 0,1 - 12 %,vorzugsweise 0,5 - 4 %, eingear-

beitet sein. Kaugummi, Kautabletten oder Lutschpastillen enthalten die erfindungsgemäßen Zusatzstoffe in übliche Trägermaterialien eingearbeitet. Zuckerfreie Trägergemische können bevorzugt sein.

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, ist jedoch nicht auf dieselben beschränkt.

Alle Mengenangaben in den nachfolgenden Rezeptur-Beispielen beziehen sich auf Gramm

Beispiel 1

Zahncreme		
	<u>A</u> .	<u>B</u>
Amorpher Hydroxylapatit (mittlere Korngröße 6-8/u)	9,000	15,000
p.Aminobenzoesäureäthylester	0,125	0,250
Alkohol (Athanol/Propanol)	2,375	2,250
koll. Kieselsäure	2,800	.2,800
Magnesiumcarbonat	1,250	1,500
Natriumehlorid	0,175	0,200
Kaliumsulfat	0,175	0,200
Natriumhydrogencarbonat	6,250	6,400
Glyzerin (86%ig)	24,000	10,000
Sorbit (70%ig)	_,	15,000
p.Oxybenzoesäureäthylester-Na	0,200	0,200
Natriumlaurylsulfat	2,750	2,750
Ölsäuremethyltaurin-Na	0,900	0,900
Carboxymethylcellulose	1,250	1,000
Titandioxyd	0,750	-,
Aroma, evtl.Farbstoff	1,500	1,300
Saccharin-Na	0,250	0,250
Wasser, entionisiert	46,050	39,800
Allantoin	0,100	0,100
1,3-Bis-(8-äthylhexyl)-5-methyl-		
5-amino-hexahydropyrimidin	0,100	0,100
	100,000	100,000

Beispiel 2

Zahnpulver, rieselfähig, bei Lagerung weder klumpend noch bei Schüttel-Transport entmischend.

	<u>A</u>	<u>B</u>
Amorpher Hydroxylapatit (mittlere Korngröße 6-8/u)	36,000	42,00
p-Aminobenzoesäureäthylester	0,500	0,300
koll. Kieselsäure	12,000	6,000
Natriumhydrogencarbonat	25,000	25,300
Natriumchlorid	0,700	0,700
Magnesiumcarbonat	5,000	5,000
_	0,700	0,700
Kaliumsulfat	11,000	10,000
Natriumlaurylsulfat	3,600	4,600
Olsäuremethyltaurin-Na	1,000	0,800
Saccharin-Na	0,100	0,100
p.Oxybenzoesäuremethylester-Na	_	4,500
Aroma	4,300	•
1,3-Bis-(B-äthylhexyl)-5-methyl-		•
5-amino-hexahydropyrimidin	0,100	
•	100,000	100,000

Beispiel 3

Kautablette zur Zahnreinigung

	<u>A</u>	<u>B</u>
Amorpher Hydroxylapatit (mittlere Korngröße 6-8/u)	73,050	73,200
p.Aminobenzoesäureäthylester	0,150	0,150
Alkohol (Aethanol/Propanol)	3,000	3,000
Polyvinylpyrrolidon, pulv.	2,500	2,500
Carboxymethylcellulose	1,500	1,450
Stärke	2,400	2,000
Allantoin	0,100	0,050
Natriumlaurylsulfat	0,500	0,500
Natriumhydrogencarbonat	12,500	12,500
Magnesiumcarbonat	2,500	2,500
Natriumchlorid	0,350	0,350
Kaliumsulfat	0,350	0,350
Aroma	1,000	1,100
Saccharin-Na	0,100	0,150
L-Apfelsäure (gegen Zahnsteinneubildung		0,200
	100,000	100,000

Beispiel 4

Kaugummi zur Zahnreinigung

Die verwendeten Kaugummi-Grundlagen sind bekannte Handelsprodukte und nicht Gegenstand der Erfindung. Die Zubereitungen sollten vorzugsweise zuckerfrei verarbeitet werden, da bekannt ist, daß gerade der langsame Genuß von Süß-5 ware eine starke kariogene Noxe auslöst.

ware eine stark	CG KOT TO	3455		45	F	
••••••••••••••••••••••••••••••••••••••	Δ 3	B <u>C</u> Zucker	<u>:</u> -		Lucker	
	111.2	_	21,00	22,00 2	1,00 20	0,00
Kaugummi-Grundlage	20,0	,	35,00	•	-,	-,
Zucker	<i>/</i>	21,00	16,00	ـــ وــ	-,	-, -0. 00
Maissirup		17,60	5,70	7.7	/ - / -	32,00
Mannit	7,90	-,	-,	22,45	, -	24,20
Sorbit	-,	0,10	0,10	0,10	0,10	0,10
Saccharin-Na	0,10	-,	-,	0,30	0,30	0,30
Natriumcyclamat	-,	0,25	0,30	1,80	2,00	1,50
clyzerin 86%ig	0,25	0,27		70.00	9,00	12,00
Amorpher Hydroxylapat mittl.Korngröße 6-8/u	10,00	9,00	12,00	10,00	0,10	
p-Aminobenzoesäure- äthylester	0,10	0,10	0,10	0,10		6,50
Natriumhydrogen-	6,30	6,20	6,50	6,30	6,20	
carbonat	1,30		1,50	1,30	1,20	1,50
Magnesiumcarbonat			0,20	0,20	0,20	0,20
Natriumchlorid	0,20		0,20	0,20		
Kaliumsulfat	0,20				0,05	
Allantoin	0,05		0.30		-,	
L-Apfelsäure					1,00	1,00
Aroma	1,00	1,00				
1.3-Bis-(B-äthylhexy -5-methyl-5-amino- hexahydropyrimidin	yl) -,-	_ 0,10) -,-) -,
hexamon obs						00 001

100,00 100,00 100,00 100,00 100,00

Beispiel 5

Zahnfleisch-Salbe, zur Applikation am Zahnfleischsaum

Amorpher Hydroxylapatit	15,000	16,000
koll.Kieselsäure	4,000	3,500
Glyzerin 99,5%ig	67,875	67,775
Carboxymethylcellulose	3,000	2,800
Natriumhydrogencarbonat	6,450	6,250
Magnesiumcarbonat	1,250	1,250
Kaliumsulfat	0,175	0,175
Natriumchlorid	0,175	0,175
Saccharin-Na	0,250	0,200
p.Aminobenzoesäureäthylester	0,125	0,125
p.Oxybenzoesäuremethylester	0,100	0,100
p.Oxybenzoesäurepropylester	0,100	0,100
Ölsäuremethyltaurin-Na	0,500	0,500
1,3-Bis-(8-äthylhexyl)-5-amino- hexahydropyrimidin	-,	0,050
Aroma	1,000	1,000
	100,000	100,000

Beispiel 6

Mundbad-Konzentrat, Mundwasser

Zum Gebrauch als Mundbad: mit Wasser im Verhältnis 1:3 verdünnen. Als Mundwasser: ca 10 Tropfen auf 1/2 Glas Wasser

Alkohol (Aethanol, n-Propanol od. Isopropanol) p.Aminobenzoesäureäthylester Glyzerin 86 %ig Natriumhydrogencarbonat Magnesiumchlorid Natriumchlorid Kaliumsulfat Allantoin Saccharin-Na Farbstoff Aroma Wasser, ention.	28,050 0,300 5,000 0,400 0,068 0,014 0,013 0,050 0,100 0,005 1,000 65,000	30,000 0,250 5,500 0,400 0,068 0,014 0,013 0,050 0,100 0,005 1,000 62,520
1,3-Bis-(B-äthylhexyl)-5-methyl- 5-amino-hexyhydropyrimidin	. =, ===	0,080
	100,000	100,000

Beispiel 7

Gurgelrittel 1: 1 mit Wasser zum Gebrauch verdünnen.

Isopropanol) Glyzerin 86%ig p.Aminobenzoesäureäthylester Natriumhydrogencarbonat Magnesiumchlorid, krist. Kaliumsulfat Natriumchlorid Saccharin-Na Farbstoff Aroma	30,000 10,000 0,150 0,810 0,136 0,026 0,028 0,200 0,020 1,000	15,000 22,000 0,150 0,810 0,136 0,026 0,028 0,200 0,020 1,000
1,3-Bis-(B-athylinday) 5-amino-hexyhydropyrimidin Polyäthylenglyzerinmonooleat Wasser, ention.	-, 57,580	2,500 58,080
	100,000	100,000

patentansprüche

- 1. Mund- und Zahnpflegemittel, wie Zahnpasten, Zahnpulver, Kautabletten bzw. Lutschpastillen, Kaugummi
 zur Zahn- und Mundpflege, Zahnfleischsalbe, Mundwässer, Mundspül- bzw. Mundbad-Konzentrate, Gurgelmittel, vorzugsweise mit einem Gehalt an einer osmomittel, vorzugsweise mit einem Gehalt an einer osmotisch wirksamen anorganischen Salzkombination und
 einem Lokalanästhetikum, dadurch gekennzeichnet,
 einem Lokalanästhetikum, dadurch gekennzeichnet,
 oral verträgliches schleimhautaufziehendes Desinfektionsmittel enthalten.
 - 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
 daß die osmotisch wirksame anorganische Salzkombination aus Natriumhydrogencarbonat, Natriumchlorid,
 Magnesiumcarbonat bzw. Magnesiumchlorid und Kaliumsulfat besteht, wobei der Natriumhydrogencarbonatsulfat besteht, wobei der Salzkombination bildet
 Anteil 60 80 % der Gesamt-Salzkombination auf das Gesamtund die Menge dieser Salzkombination auf das GesamtMund- und Zahnpflegemittel bezogen, vorzugsweise
 2 35 %, insbesondere 2 10 %, ausmacht.
 - 3. Mittel nach Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie p.Aminobenzoesäureäthylester als Lokalnästhetikum enthalten, vorzugsweise in einer Menge von 0,05 5 %, insbesondere 0,1 0,5 %, jeweils bezogen auf die Gesamtmasse.
 - 4. Mittel nach Ansprüchen 1 bis 3, insbesondere Zahnpasten, Zahnpulver, Kautabletten, Lutschpastillen,
 Kaugummi und Zahnfleischsalben, dadurch gekennzeich-

net, daß sie Hydroxylapatit einer mittleren Korngröße von 6 - 8 u und einem Schüttgewicht im Bereich von etwa 150 g pro Liter enthalten.

- 5. Mittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als milden Polierkörper eine kolloidale Kieselsäure, vorzugsweise mit einer mittleren Korngröße von 10 mu enthalten.
- 6. Mittel nach Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie schleimhautverträgliche Schäumer, vorzugsweise in einer Menge von 0,1 12 %, vorzugsweise 0,5 4 %, enthalten.
- 7. Mittel nach Ansprüchen 1 bis 6, insbesondere Mundspülmittel bzw. Mundbad-Konzentrate, Mundwässer und
 Gurgelmittel, dadurch gekennzeichnet, daß sie
 physiologisch verträgliche Alkohole enthalten,
 vorzugsweise in einer Menge von 5 50 %, insbesondere 15 30 % der Gesamt-Rezeptur.
- 8. Mittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie gleichzeitig Glyzerin in einer Mengen von 2 20 %, vorzugsweise 5 12 %, enthalten.
- 9. Mittel nach Ansprüchen 1 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie als schleimhautaufziehendes untoxisches Desinfektionsmittel 1,3-Bis-(ß-äthylhexyl)-5-methyl-5-amino-hexahydropyrimidin, vorzugsweise in Mengen von 0,01 0,5 %, insbesondere 0,05 0,1 % jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht enthalten.
- lo. Mittel nach Ansprüchen 1 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich Allantoin in Mengen von 0,01 bis 0,5 %, vorzugsweise 0,05 bis 0,1 %, bezogen auf die Gesamt-Rezeptur, enthalten.